#### **PCT**

#### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

51) Classification internationale des brevets <sup>6</sup> :		(11) Numéro de publication internationale: WO 99/13860
A61K 9/19, 47/18, 47/26	A1	(43) Date de publication internationale: 25 mars 1999 (25.03.99
21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR9  22) Date de dépôt international: 14 septembre 1998 (1		DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, II, LO, MC, NE, I
(30) Données relatives à la priorité: 97/11626 18 septembre 1997 (18.09.9)	7) l	Publiée  Avec rapport de recherche internationale.
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RATOIRE FRANCAIS DU FRACTIONNEMI DES BIOTECHNOLOGIES [FR/FR]; Zone d'Ac Courtaboeuf, 3, avenue des Tropiques, F-91940 (FR).	ctivité	de
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BARDA' [FR/FR]; 3, allée des Diziaux, F-91470 Limo SCHMITTHAUESLER, Roland [FR/FR]; 10, ru Cartier, F-78180 Montigny le Bretonneux (FR).	mr2 (1.	9.1
(74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabine beau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).	et Reg	m-
		COMPOSITION DESIGNED TO IMITATE A MEDICINE, IN PART

- ULAR BASED ON PROTEINS OR POLYPEPTIDES
- (54) Titre: COMPOSITION PHARMACEUTIQUE PLACEBO LYOPHILISABLE DESTINEE A IMITER UN MEDICAMENT, NO-TAMMENT A BASE DE PROTEINES OU DE POLYPEPTIDES

#### (57) Abstract

The invention concerns a freeze-dried pharmaceutical composition designed to imitate a medicine, in particular based on proteins or peptides, and capable of being used as placebo, characterised in that it comprises said medicine usual carrier, one or several sugar alcohol's in crystalline form and/or one or several amine acids in crystalline form, said composition having as osmolarity ranging between 250 and 650 milliosmoles after being restored in the form of solution. The invention can be used for injection or for percutaneous or ocular application.

#### (57) Abrégé

L'invention concerne une composition pharmaceutique lyophilisée destinée à imiter un médicament, notamment à base de protéines ou de peptides, et pouvant servir de placebo, caractérisée en ce qu'elle comprend l'excipient habituel dudit médicament, un ou plusieurs sucres-alcools sous forme cristalline et/ou un ou plusieurs acides aminés sous forme cristalline, ladite composition présente une osmolarité comprise entre 250 et 650 milliosmoles après reconstitution sous forme de solution. Application aux formes injectables ou en application percutanée ou oculaire.

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL AM AT AU AZ BA BB BE BF	Albanie Arménie Autrenie Australie Azerbaïdjan Bosnie-Herzégovine Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin	ES FI FR GA GB GE GH GN GR HU IE	Espagne Finlande France Gabon Royaume-Uni Géorgie Ghana Guinée Grèce Hongrie Irlande	LS LT LU LV MC MD MG MK ML	Lesotho Lituanie Luxembourg Lettonie Monaco République de Moldova Madagascar Ex-République yougoslave de Macédoine Mali Mongolie	SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT	Slovénie Slovaquie Sénégal Swaziland Tchad Togo Tadjikistan Turkménistan Turquie Trinité-et-Tobago Ukraine Ouganda
BJ BR BY CA CF CG CH CI CM CN CU CZ DE BE	Brésīl Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Cuba République tchèque Allemagne Danemark Estonie	IL IS IT JP KE KG KP KR LC LC LL LK LR	Israël Islande Italie Japon Kenya Kirghizistan République populaire démocratique de Corée République de Corée Kazakstan Sainte-Lucie Liechtenstein Sri Lanka Libéria	MR MW MX NE NL NO NZ PI RO RU SD SE SG	Mauritanie Malawi Mexique Niger Pays-Bas Norvège Nouvelle-Zélande Pologne Portugal Roumanie Fédération de Russie Soudan Suède Singapour	UG US UZ VN YU ZW	Ouganda Etats-Unis d'Amérique Ouzbékistan Viet Nam Yougoslavie Zimbabwe

10

15

20

25

30

# COMPOSITION PHARMACEUTIQUE PLACEBO LYOPHILISABLE DESTINEE A IMITER UN MEDICAMENT, NOTAMMENT A BASE DE PROTEINES OU DE POLYPEPTIDES

L'invention concerne le domaine pharmaceutique et médical et vise à proposer le simulacre d'un médicament sous sa forme galénique habituelle, mais ne contenant pas le principe actif.

L'invention s'applique tout particulièrement aux formes galéniques lyophilisées simulant des médicaments contenant des peptides ou des protéines obtenus par extraction, à partir de fluides biologiques animaux ou humains, par recombinaison génétique, par synthèse ou modifiés par réactions chimiques dirigées ou par remodelage génomique ou par transgénie.

Ces leurres peuvent alors être utilisés pour des études cliniques contrôlées en double insu.

La mise sur le marché de médicaments est conditionnée par les résultats obtenus par ceux-ci dans le cadre d'études cliniques contrôlées, où l'expérimentateur se propose de mesurer les effets thérapeutiques des principes actifs à l'étude, par rapport à une substance-témoin ne contenant aucun principe actif appelée placebo. Par cet artifice, on évite l'influence de facteurs incontrôlables, liés à la subjectivité des observations ou à l'état du patient. Dans ces études, il faut proposer un placebo dont l'aspect, la consistance, les caractères observables se rapprochent le plus possible du médicament réel. La fabrication de tels placebos pose de grandes difficultés lorsque la substance à étudier se présente sous la forme galénique d'un lyophilisat et qu'elle contient des principes actifs de nature protéique ou polypeptidique.

En effet, les protéines ou polypeptides ont un caractère amphiphile et modifient la tension superficielle de l'eau, solvant habituel, ce qui conduit à la formation d'une couche de mousse lors de la reconstitution du médicament. De plus, la structure macromoléculaire des protéines ou peptides donne au lyophilisat une tenue qui se visualise sous la forme d'un "gâteau" de substance sèche, plus ou moins épais, enfermé dans le flacon. Le placebo ne doit contenir aucun principe actif ; seuls les excipients habituels du

10

15

20

25

30

médicament à l'étude sont autorisés, accompagnés le cas échéant, d'une ou plusieurs autres substances inertes.

Jusqu'à présent, les difficultés étaient résolues en ajoutant une macromolécule inerte, type albumine humaine ou gélatine injectable. Les risques potentiels évoqués récemment, lors de l'irruption de maladies neurodégénératives chez les bovins et dues à des agents transmissibles de nature encore inconnue, ont conduit à ne plus tolérer ces substances macromoléculaires inertes dans la fabrication de placebo afin de ne pas faire encourir un risque non évaluable au receveur du placebo.

Il n'y a donc pas, dans l'état actuel de la technique, de moyen de formuler un simulacre de médicament sans principe actif de nature protéique ou polypeptidique, ressemblant de façon indiscernable au produit contenant le principe actif.

Pour remédier à cette difficulté, on a trouvé que la consistance du "gâteau" de lyophilisat de produit réel pouvait être imitée en lyophilisant une solution de ou des excipients habituels du produit (sucres, sels minéraux, acides aminés sous forme amorphe à l'état solide) en présence d'un acide aminé ou d'un saccharide facilement cristallisable, ajoutés en quantités telles que la composition de placebo reconstituée après lyophilisation demeure compatible avec l'isotonie requise pour une injection parentérale, intramusculaire, sous-cutanée ou autre application (percutanée, oculaire).

L'invention concerne donc une composition pharmaceutique lyophilisée destinée à imiter un médicament, notamment à base de protéines ou de peptides, exempte du médicament, et pouvant servir de placebo, caractérisée en ce qu'elle comprend l'excipient habituel dudit médicament, un ou plusieurs sucres-alcools sous forme cristalline et/ou un plusieurs acides aminés sous forme cristalline.

Généralement, l'excipient habituel du principe protéique ou polypeptidique est un sucre notamment choisi dans le groupe constitué par les oligosaccharides, les disaccharides, les monosaccharides. Parmi les monosaccharides, on préfère le glucose ou le fructose seuls ou en mélange. Parmi les disaccharides, on préfère le saccharose, le maltose ou le lactose seuls ou en mélange.

10

15

20

25

30

L'excipient habituel peut aussi être un sel ou un mélange de sels alcalins ou alcalino-terreux (citrate, phosphate, glutamate, acétate de calcium ou sodium), un ou plusieurs acides aminés sous forme amorphe à l'état solide, l'ajout d'une quantité appropriée d'acides aminés cristallisables rendant le mélange cristallin dans le produit lyophilisé selon l'invention. Dans le cas des médicaments placebos simulant des médicaments contenant des peptides ou des polypeptides, l'excipient ne doit comprendre ni peptide ni polypeptide.

La tenue du produit desséché peut être améliorée par des excipients de masse moléculaire élevée : dextran, hydroxyéthylamidon, polyéthylène glycol, cyclodextrine qui sont facilement lyophilisables, mais qui nécessitent une addition de sels pour maintenir l'osmolarité dans des valeurs acceptables pour un usage parentéral (particulièrement lorsqu'il s'agit d'injecter un grand volume de l'ordre de 50 à 100ml).

De préférence, la composition présente une osmolarité comprise entre 250 et 650 milliosmoles après reconstitution sous forme de solution.

Un procédé de préparation consiste à mélanger les différents ingrédients en solution puis à lyophiliser la solution obtenue. Lors de la préparation de la solution, les sucres ou acides aminés sont «cristallisables», terme que l'on utilisera par la suite dans ce contexte. Le terme « cristallin » ou « sous forme cristalline » est réservé au produit fini lyophilisé.

Parmi les sucres-alcools cristallisables, on préfère le mannitol, le sorbitol ou un mélange de ceux-ci.

Parmi les amino acides cristallisables, on préfère la glycine l'alanine, la valine, la leucine, la lysine, l'acide glutamique, l'acide aspartique, l'arginine, l'histidine. Ces sucres-alcools ou amino acides cristallisent facilement lors de la congélation de la solution de départ permettant de conduire à la composition lyophilisée.

De plus, selon un mode de réalisation préféré de l'invention, la présence de tensioactif non ionique compatible avec l'usage parentéral, en faible quantité, donne au placebo reconstitué une tenue de mousse comparable à celle du produit réel.

10

15

20

25

30

Parmi les agents tensioactifs non ioniques, on cite le polysorbate, de l'octoxynol, des alcools polyoxyéthyléniques ou des esters polyoxyléthyléniques d'acides gras. On cite notamment le Tween® 80.

Enfin, pour simuler l'aspect colloïdal de la solution réelle de protéines, il a été trouvé que l'addition contrôlée d'une huile métabolisable, pharmaceutiquement acceptable, ou d'un composé hydrolipidique emulsionné en faibles quantités donnait un effet Tyndall comparable à celui du produit réel.

On appelle Effet Tyndall, la diffusion de la lumière blanche dans la solution de macromolécules due à l'interaction lumière/protéines donnant l'aspect "colloïdal" à ce type de solution, reflet de sa polydispersité. Parmi les huiles pharmaceutiquement acceptables, on cite l'huile d'olive, de maïs, de tournesol, de soja, de ricin, de squalène ou d'alphatocophérol. Ces huiles sont compatibles avec la voie parentérale.

Une émulsion typique de lipides injectables pour administration parentérale peut également être utilisée (Intralipid®).

Certaines protéines à forte concentration possèdent une couleur légèrement jaune à brun. Les placebos obtenus selon l'invention, peuvent simuler cette couleur par addition de colorants pharmaceutiquement acceptables ou par addition de mixtures particulières obtenues par la réaction de Mailtard entre un sucre réducteur et un acide aminé. Selon le sucre et l'acide aminé choisis, les nuances vont du jaune clair au brun foncé.

Les compositions ci-après sont données à partir du procédé de préparation en solution (étape qui sera suivie de la lyophilisation). Les proportions de la composition séchée peuvent être facilement déduites à partir des solutions.

Selon un mode de réalisation préféré, la composition est caractérisée en ce qu'elle est susceptible d'être obtenue à partir d'une solution de départ comprenant en pourcentage poids :

- excipient habituel 0,1 à 50% (P/V)
- acide aminé ou sucre cristallisable 0,1 à 20% (P/V)
- tensioactif 10 à 200 ppm

15

20

25

30

- huile métabolisable ou composé hydrolipidique émulsionné et pigment (quantité suffisante pour avoir l'aspect du médicament)

Avantageusement, la solution comprend en pourcentage poids:

- excipient habituel, inférieur ou égal à 5% (P/V)
- 5 acide aminé ou sucre cristallisable 1 à 5% (PN)
  - tensioactif 50 à 100 ppm
  - huile métabolisable ou composé hydrolipidique émulsionné et pigment (quantité suffisante pour avoir l'aspect du médicament)

La composition lyophilisée est particulièrement adaptée pour se présenter sous forme injectable, après reconstitution ou pour application percutanée ou oculaire après reconstitution.

Un autre aspect de l'invention est la possibilité de formuler un mélange saccharide/excipient/acides aminés ou sucres-alcools de telle façon que le placebo puisse être produit selon un cycle de lyophilisation court, qui ne nuit pas à l'aspect final du produit desséché.

Un procédé de préparation d'une telle composition lyophilisée consiste à ajouter, dans les proportions souhaitées, les différents ingrédients, en solution, puis à soumettre la solution à un cycle de congélation-lyophilisation. Les exemples suivants aideront à la compréhension détaillée de l'invention, tout en ne limitant pas son champ d'application à la seule description des applications réalisées.

#### Exemple 1

On réalise une solution contenant 50 g/l de saccharose et 30 g/l de mannitol. On ajoute 35 mg/l de Tween® 80. Après répartition par 10 ml sur une hauteur de 2 cm par flacon, la solution est congelée et lyophilisée pendant 48 heures.

Le placebo desséché ressemble au produit thérapeutique et se reconstitue par addition d'eau pour préparation injectable avec formation de mousse. Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 340 milliosmoles.

#### Exemple 2

On réalise une solution contenant 10 g/l de saccharose et 25 g/l de glycine. On ajoute 25 mg/l de Tween® 80. Après répartition par 10 ml sur une hauteur de 2 cm par flacon, la solution est congelée et lyophilisée pendant 48 heures.

Le placebo desséché ressemble au produit thérapeutique et se reconstitue par addition d'eau pour préparation injectable avec formation de mousse. Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 354 milliosmoles.

10

5

#### Exemple 3

On réalise une solution contenant 50 g/l de saccharose et 50 g/l de mannitol. On ajoute 60 mg/l de Tween® 80 et 0,065 ml/l d'Intralipid® à 10%. Après répartition par 180 ml sur une hauteur de 4,5 cm, la solution est congelée et lyophilisée pendant 90 heures.

Le placebo desséché ressemble au produit thérapeutique et se reconstitue par addition d'eau pour préparation injectable avec formation de mousse. La solution présente un aspect colloïdal. Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 465 milliosmoles.

20

15

#### Exemple 4

On réalise une solution contenant 10 mM de trisodium citrate et 50 g/l de mannitol. On ajoute 35 mg/l de Tween® 80. Après répartition par 10 ml sur une hauteur de 1 cm, la solution est congelée et lyophilisée pendant 35 heures.

Le placebo desséché ressemble au produit thérapeutique et se reconstitue par addition d'eau pour préparation injectable avec formation de mousse. Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 334 milliosmoles.

30

25

#### Exemple 5

On réalise une solution contenant 44 g/l de saccharose, 35 g/l de mannitol, 1,75 g/l de chlorure de sodium et 0,05 g/l de Tween® 80. Après

répartition par 180 ml sur une hauteur de 4,5 cm, la solution est congelée et lyophilisée en 100 heures.

Le placebo desséché ressemble au produit thérapeutique et se reconstitue par addition d'eau pour préparation injectable avec formation de mousse. Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 407 milliosmoles.

#### Exemple comparatif

10 ml d'une solution de saccharose à 10% sont lyophilisés sur une épaisseur de 2 cm dans les conditions suivantes :

T° congélation: - 50°C

T°dessiccation primaire: - 38°C dans le produit

T°dessiccation secondaire: +40°C

Durée du cycle : 180 heures

A la fin d'un tel cycle, le seul composé se retrouve sous forme d'un "gâteau". Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 314 milliosmoles. Cependant on notera que la duré du cycle est de 180 heures, ce qui constitue une durée rédhibitoire pour toute application industrielle.

10

15

20 .

25

30

#### REVENDICATIONS

- 1. Composition pharmaceutique lyophilisée destinée à imiter un médicament, notamment à base de protéines ou de peptides, exempte du médicament et pouvant servir de placebo, caractérisée en ce qu'elle comprend l'excipient habituel dudit médicament, un ou plusieurs sucres-alcools sous forme cristalline et/ou un plusieurs acides aminés sous forme cristalline.
- 2. Composition pharmaceutique selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'excipient est choisi dans le groupe constitué par les oligosaccharides, les disaccharides, les monosaccharides.
- 3. Composition pharmaceutique selon la revendication 2, caractérisée en ce que le monosaccharide est du glucose ou du fructose ou un mélange de ces monosaccharides.
- 4. Composition pharmaceutique selon la revendication 2, caractérisée en ce que le disaccharide est du saccharose, du maltose ou du lactose ou un mélange de ces disaccharides.
  - 5. Composition pharmaceutique selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'excipient est choisi parmi les sels.
  - 6. Composition pharmaceutique selon la revendication 5, caractérisé en ce que les sels sont choisis parmi les citrates, les phosphates, les glutamates, les acétates.
  - 7. Composition pharmaceutique selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'excipient habituel est choisi parmi les acides aminés qui se présentent à l'état solide sous forme amorphe.
  - 8. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le sucre-alcool est du mannitol ou du sorbitol ou un mélange de ces sucres-alcools.
  - 9. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que l'amino-acide est la glycine, l'alanine, la valine, la leucine, la lysine, l'acide glutamique, l'acide aspartique, l'arginine, l'histidine ou un mélange de deux ou plusieurs des acides aminés cités.

10

15

20

30

- 10. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient un agent tensioactif non ionique.
- 11. Composition pharmaceutique selon la revendication 10, caractérisée en ce que l'agent tensioactif non ionique est du polysorbate, de l'octoxynol, des alcools polyoxyéthyléniques ou des esters polyoxyléthyléniques d'acides gras.
- 12. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle présente un aspect colloïdal et comprend une huile métabolisable pharmaceutiquement acceptable telle que l'huile d'olive, de mais, de tournesol, de soja, de ricin, de squalène ou d'alphatocophérol.
- 13. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1
   à 11, caractérisée en ce qu'elle présente un aspect colloïdal et comprend une composition émulsionnée de lipides.
- 14. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la couleur est ajustée par addition d'un colorant autorisé ou d'un produit de réaction de Maillard allant du jaune au brun foncé.
- 15. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que ladite composition présente une osmolarité comprise entre 250 et 650 milliosmoles après reconstitution sous forme de solution.
- 16. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle est susceptible d'être obtenue à partir d'une solution de départ comprenant en pourcentage poids :

excipient habituel 0,1 à 50% (PN)

acide aminé ou sucre cristallisable 0,1 à 20% (P/V)

tensio-actif 10 à 200 ppm

- huile métabolisable ou composé hydrolipidique émulsionné et pigment (quantité suffisante pour avoir l'aspect du médicament).
  - 17. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle est sous la forme injectable.

18. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 16, caractérisée en ce qu'elle est sous la forme d'une application percutanée ou oculaire.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

in ational Application No PCT/FR 98/01956

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61K9/19 A61K A61K47/26 A61K47/18 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) A61K IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to daim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages 1-4,9, EP 0 211 257 A (ABBOTT LABORATORIES) 12,13, χ 25 February 1987 15,17 see page 16 - page 17; example 2 1.5 - 9.15EP 0 682 944 A (SANOFI) 22 November 1995 X see page 2, line 1 - page 3, line 54 see page 10, line 12 - page 11, line 28 EP 0 084 705 A (JOHN WYETH & BROTHER Α LIMITED) 3 August 1983 see page 11, line 15 - line 20 see page 13 - page 14; example 1B Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Χİ "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cated to understand the principle or theory underlying the Special categories of cited documents : "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "E" earlier document but published on or after the international filing date "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the att "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 28/12/1998 17 December 1998 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 Benz, K

1

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int tional Application No
PCT/FR 98/01956

		PCT/FR 98/01956
C.(Continua	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to daim No.
Category :	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
A	DATABASE WPI Week 7625 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 76-46915x XP002065798 & JP 51 051511 A (TATSUHARA), 7 May 1976 see abstract	2-4
Т	FR 2 751 177 A (MORELLE ET AL.) 23 January 1998 see page 1, line 1 - line 43	1-18

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In .tional Application No PCT/FR 98/01956

			1 1017	11 30,01330
Patent document ited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 211257	A	25-02-1987	AU 6021586 A CA 1273574 A DK 359686 A GR 861460 A JP 62029513 A	05-02-1987 04-09-1990 30-01-1987 07-10-1986 07-02-1987
EP 682944	A	22-11-1995	FR 2719479 A AU 694763 B AU 1777495 A CA 2148537 A CN 1116522 A CZ 9501081 A FI 952119 A HU 72325 A JP 8053361 A NO 951724 A NZ 272045 A PL 308416 A US 5763409 A	10-11-1995 30-07-1998 16-11-1995 05-11-1995 14-02-1996 05-11-1995 29-04-1996 27-02-1996 06-11-1995 27-02-1996 13-11-1995 09-06-1998
EP 84705	A	03-08-1983	AR 229377 A AT 24964 T AU 554431 B AU 9086982 A BR 8207187 A CA 1195250 A DK 551082 A GB 2114440 A GR 77846 A IE 53537 B JP 1766486 G JP 4057643 B JP 58113124 A MX 168190 B PT 75970 B US 4754597 A 8208739	15-01-1987 21-08-1986 16-06-1983 11-10-1983 15-10-1985 1,B 24-08-1983 25-09-1984 3 07-12-1988 3 11-06-1993 3 14-09-1992 4 05-07-1983 4 05-07-1988 4 05-07-1988
 FR 2751177	A	23-01-1998	NONE	

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

.nde internationale No

PCT/FR 98/01956 a. classement de l'Objet de la demande CIB 6 A61K9/19 A61K47 A61K47/26 A61K47/18 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimate consultée (système de classification suivi des symboles de classement) A61K CIB 6 Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no. des revendications visées Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents 1-4,9,EP 0 211 257 A (ABBOTT LABORATORIES) 12,13, X 25 février 1987 15,17 voir page 16 - page 17; exemple 2 1,5-9,15 EP 0 682 944 A (SANOFI) 22 novembre 1995 voir page 2, ligne 1 - page 3, ligne 54 X voir page 10, ligne 12 - page 11, ligne 28 EP 0 084 705 A (JOHN WYETH & BROTHER Α LIMITED) 3 août 1983 voir page 11, ligne 15 - ligne 20 voir page 13 - page 14; exemple 1B Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents X "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'Invention Catégories spéciales de documents cités: "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "Y" document particulièrement pertinent, l'inven tion revendiquée ne peut être considéré comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "&" document qui fait partie de la même famille de brevets "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 28/12/1998 17 décembre 1998 Fonctionnaire autorisé Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Benz, K

1

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

c nde Internationale No PCT/FR 98/01956

atégorie	DATABASE WPI Week 7625 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 76-46915x XP002065798 & JP 51 051511 A (TATSUHARA), 7 mai 1976 voir abrégé  FR 2 751 177 A (MORELLE ET AL.) 23 janvier 1998 voir page 1, ligne 1 - ligne 43	no. des revendication	ns visées
atégorie :	DATABASE WPI Week 7625 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 76-46915x XP002065798 & JP 51 051511 A (TATSUHARA), 7 mai 1976 voir abrégé FR 2 751 177 A (MORELLE ET AL.)	. 2-4	
	DATABASE WPI Week 7625 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 76-46915x XP002065798 & JP 51 051511 A (TATSUHARA), 7 mai 1976 voir abrégé FR 2 751 177 A (MORELLE ET AL.)	2-4	
	Week 7625 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 76-46915x XP002065798 & JP 51 051511 A (TATSUHARA), 7 mai 1976 voir abrégé FR 2 751 177 A (MORELLE ET AL.)	_ 1-18	
т			
			l
	·		

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dt de Internationale No PCT/FR 98/01956

Renseignements relatifs aux membres de familles de bievets		PC1/FR 98/01950			
Document brevet cité au rapport de recherch	e	Date de publication		nbre(s) de la e de brevet(s)	Date de publication
EP 211257	A	25-02-1987	AU CA DK GR JP	6021586 A 1273574 A 359686 A 861460 A 62029513 A	05-02-1987 04-09-1990 30-01-1987 07-10-1986 07-02-1987
EP 682944	A	22-11-1995	FR AU CA CN CZ FI HU JP NO NZ PL US	2719479 A 694763 B 1777495 A 2148537 A 1116522 A 9501081 A 952119 A 72325 A 8053361 A 951724 A 272045 A 308416 A 5763409 A	10-11-1995 30-07-1998 16-11-1995 05-11-1995 14-02-1996 05-11-1995 29-04-1996 27-02-1996 06-11-1995 27-02-1996 13-11-1995 09-06-1998
EP 84705	Α	03-08-1983	AR AT AU BR CA DK GB JP JP JP JP MX PT US ZA	229377 A 24964 T 554431 B 9086982 A 8207187 A 1195250 A 551082 A,B, 2114440 A,B 77846 A 53537 B 1766486 C 4057643 B 58113124 A 168190 B 75970 B 4754597 A 8208739 A	29-07-1983 15-01-1987 21-08-1986 16-06-1983 11-10-1985 12-06-1983 24-08-1983 25-09-1984 07-12-1988 11-06-1993 14-09-1992 05-07-1983 27-02-1985 05-07-1988 25-07-1988
 FR 2751177	A	23-01-1998	AUG	CUN	